

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

01-096194

(43)Date of publication of application: 14.04.1989

(51)Int.CI.

CO7K 1/08 CO7K 5/06

(21)Application number: 62-253383

(71)Applicant : AJINOMOTO CO INC

(22)Date of filing:

(72)Inventor: KATO TOSHIHISA KURAUCHI MASAHIKO

## (54) PRODUCTION OF GLUTAMINE DERIVATIVE

07.10.1987

PURPOSE: To obtain the titled compound in good yield and high purity, by using unprotected glutamine as glutamine and carrying out a reaction in the presence of a weak base in subjecting C end of an amino acid to peptide binding with N end of the glutamine by an active esterification method.

CONSTITUTION: When C end of amino acid or peptide is subjected to peptide binding with N end of glutamine by an active esterification method, unprotected glutamine is used as glutamine and simultaneously the reaction is carried out in the presence of a weak base such as sodium carbonate to provide the aimed compound. Further more, an amino acid or peptide which is N-protected with a carbobenzoxy group is preferably used as the abovementioned amino acid or peptide. The above-mentioned reaction is preferably carried out using THF, etc., as a solvent as well as using dicyclohexylcarbodiimide as a condensing agent.

## LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

## ⑩日本国特許庁(JP)

(1) 特許出願公開

# @公開特許公報(A)

平1-96194

@Int.Cl.4

明 去

四発

識別記号

庁内整理番号

❷公開 平成1年(1989)4月14日

C 07 K

8318-4H Z-8318-4H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全3頁)

グルタミン誘導体の製造方法 ❷発明の名称

頭 昭62-253383 到特

題 昭62(1987)10月7日 经出

麼 加 明者

神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社中央

敏 久

雅

内

彦

研究所内 神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社中央

研究所内

味の素株式会社 顋 人 包出

東京都中央区京橋1丁目5番8号

#### 1. 希明の名称

アルタミン肺導体の製造方法 2.存許請求の範囲

- 1. アミノ銀又はペアナドのC端と、グルタミ ンのN別とで活性エステル化法によりペプチド粒 合せしめてタルタミン誘導体を製造するに祭し、 ケルタミンが無保護クルタミンでわり、ペプテド 結合反応が弱塩基の存在下で行われることを特徴 とするグルタミン誘導体の製造方法。
- 2. アミノ酸がグリシン又はアラニンである特 許請求の範囲第1項記載の方法。
- 3. アミノ酸又はペプテドが N 保護されたもの である特許額水の範囲第1項記載の方法。
- 4. N保護苗がカルポペンプキシ苗である特許 請求の範囲第3項記載の方法。
- 5. 弱塩基が炭酸塩又は炭酸水素塩である臀許 請求の範囲第1項記数の方法。
- 3. 発明の詳細な説明

( 産業上の利用分野 )

本発明はグルタミンを含む ペプチ ドの合成 に関 するものである。より詳細には本発明はN-保護 アミノ徳 又はペプチドをソシクロヘキシルカルポ シイミドカどの紹合剤を用いてN-ヒドロギシス クシンイミア等と反応させ活性エステルとしこれ を無保護グルタミンとペプテ 7結合反応させられ を脱保護することによりグルタミン含有ペプチド を得る方法に関するものである。

## [従来の技術]

アルタミン含有シャナドは近年無血滑塔地の成 分として返めて有用であり、また絵衣の成分とし ての利用も進められておりその実用的な重要性は 明白である。

従来、ダルタミンを含有するペプテドの製造方 法においてはそのァーアミア書の不安定性により いろいろな剛反応を起こすことが知られてかり ( J.Rudinger, Angew. Chem. 71,742(1959) ) 合成することが困難であった。以下にクルタミン を含有するペプテトの合成文献をおげる。

Y. Shimonishi, S. Sakakibara, S. Akabori,

Bull. Chem. Soc. Jap. 35, 1966~1970

- ② Y. Shimonishi. Bull. Chem. Sec. Jap. 37.
  200 ~ 203
- S. Akabori . S. Sakakibara, Y. Shimoniahi, Buil. Chem. Soc. Jap. 34, 739

しかしいずれの場合にも工変的製法としてはか なりの困難性を伴う。またさらには最終段階で得 た生成物に不純物が低入しておりこれを精裂する ことが難しい。

さらに、収率の点からもアラニルグルタミンの 場合、①の方法では5%、②では28%程度の収 溶しか期待できず、工業的観点からは決して満足 のいく方法ではない。

[発明が解決しよりとする問題点]

工業的に有利な、グルタミン誘導体の製造方法が揺まれている。

(問題を解決するための手段)

本発明者らは、アミノ酸又はペプテドのC端と グルタミンのN隣とで活性エステル化法によりペ プチド結合せしめてグルタミン誘導体を製造する

反応の進行はTLC(存附クロマトグラフィー)
により追跡することができる。終了を確認した役
触媒を伊迅し、反応液にアルコール製盤ましくは
イソアロオノール、エタノールを加えることによ
り容易に高純度の目的物を最折することができる。
さらに収率の点からも例えばアラニルグルタミン

に関し、グルタミンが無保護グルタミンであり、 ペプナド約合反応を領塩基の存在下で行なりこと によりグルタミン砂導体が収率良くかつ高純度で 待られることを見い出しこの知見にあづいて本発 明を完成するに到った。

アミノ限又はペアテとはN保設されたものが望ましく、保護法はカルポペングや立路、第三アテルオキンカルポニル法、ペングル基等通常用いたの位類を問わないが、品折が密島である点から、カルポペングキン話が最も好ました。また、野塩との炭酸塩、炭酸水果塩を用いる。 に、 で 知のである。 に、 で の いずれであってもよい。

本発明の方法によれば、例えば Gly-L-Gln を製造する場合、 Z-Gly を水溶性の溶媒、 たとえば ジオキサン、テトラヒ ドロフラン、 アセトン、アセトニトリル、 ジメテルホルムアミド中で選ましく は ジオキサン、テトラヒ ドロフラン中で、 N - ヒ ドロキシベンズトリアゾール、 N - ヒ ドロキシス

の場合、従来法では高々30多程度であったのに対し、本方法では58多の収率が得られ、純度ならびに収率の点から甘っても、従来法にない考れた製造方法である。

本明細管において使用される略称、略号の意味は次の通りである。

{ ; ;

Als アラニン

Gin FNARY

Gly JUV

Z カルポペンゾキシ<del>カルボール</del>基

以下に契施例を挙げて本発明を更に辞しく説明する。

### 突施例 1

L-アラニャ-L-ダルタミンの合成

(a) N-カルサベングキシ-L-アラニゲ-L-テルタミン ( Z-L-Ala-L-Gln )

300 Mの丸底フラスコに Z-L-Ala 108 (44.8ミリモル)とN-ヒドロスクシンイミ ド 5.28(45.2ミリモル)を仕込みジオギサ ン100 Mで形解した。密放の温度を25~200

時間平1-96194 (3)

(b) L-アラニル・L-ダルタミン (L-Ala-L-Gla)
 2004の3つ口フラスコに Z-L-Ala-L-Gla
 5.08(14.2ミリモル)を仕込み70カメタノール水(メタノール:水口7:3)100㎡
 K容解しマグネットスターラーでかくはんした。

300mlの丸匠フラスコに 2-Gly 108 (47.8 i リモル)とN-ヒドロキシスクシンイi ト5.5 g (47.8 i リモル)を仕込みジオキサン100mlで俗がした。群復の歴度を25~20℃に供ち、ソシクロヘキシルカルポジイi ド9.9 g (48.0 i リモル)のジオキサン器
双40mlを腐下した。

4時間後生成したソンクロヘキンルは深を伊別した。一方 L-Gla 7.2 g (50 ミリモル)を10 男は放水器ナトリウム水溶液 7 0 以に存解し15 D に合却した。これに先のジョキサン溶液を滴下し15 D で 5 時間反応させた。反応終了後 IN 塩酸で pHを 7.0 に調整し ジュキグサンを放圧 割去した。不移物を 伊辺した 近 IN 塩酸で pHを 2.0 に調整し一夜 冷は 配に放 はした。 析出した 結晶を 伊取した後 水洗 ついで 放 圧 乾 段すると 2-Gly-L-Gla 13.2 g (39.2 ミリモル)が 得られた。

(b) タリシル - L - タルタミン ( Gly-L-Gla ) 2 0 0 年の 3 コロフラスコに Z-Gly-L-Gla フラスコ内を選案但長した後2年度は1・ラックム政集 0.88を加え水栗気配中で脱保護を行った。 2時間後 TLC(阿暦クロマトグラフィー)で反応終了を超起しいラックム政策を严適した後、伊被を20以まで放圧機縮する。これにイップロピルアルコール40以を加え、30分ほど世界を続けると結晶が折出した。これを戸取した後、イップロピルアルコールで洗浄しついては圧乾燥すると L-Als-L-Gln 2.88(12.9 ミリモル)(905)が得られた。

Rf 0.20(シリカゲル、フエノール: 水皿3:1) 実 粒例 2

テリシル-L-ダルタミンの合成
(A) N-カルポペンプキシーケリシル-L-ゲルタミン(Z-Gly-L-Gla)

10g(29.7ミリモル)を仕込み70多メタノール水100gを加えてスターラーで提拌した。フラスコ内を置素配換した後2直盤多パラックム炭泵1.5gを加え水菜気流中で脱保軽を行った。反応の当初はスラリー状であるが反応が進行するに従って原料の Z-Gly-L-Gla は形解した。3時間後 TLC(存 暦 クロマトグラフィー)で反応終了を 報鑑した後 パラシウム 炭素を 正の で で で で で ない で で ない で は で から から と の で メタノールで 洗浄 した で 次 で は で から と の で メタノールで 洗浄 しいで 波 圧 乾燥 すると Gly-L-Gla・H2O 4.9g (222ミリモル)(75多)が 得られた。

mp. 1980 ( $\Delta$  Ms) ( $\alpha$ )<sub>D</sub><sup>20</sup> -1.6 (C=4.0 H<sub>2</sub>O) IB.  $y_{max}^{xy} cm^{-1}$  3520,3400,3250, 3100,1690,1570,

R: 0.13(シリカゲル、フエノール:水皿3:1) 特許出版人 味の素株式会社